

終止案送審注意事項

修改日期：2026.3.5

一、 通報方式：

1. 紙本通報：本會編號 **DMR** 開頭之研究案，請以**紙本**通報。
2. 線上通報：本會編號 **CMUH** 開頭之研究案，請以 **PTMS** 線上通報。

二、 紙本資料：

1. 紙本通報：紙本共一式三份（一份正本、二份影本）；不套(裝)袋，僅打洞並使用彩色分頁紙（或於側邊標示各項文件名稱以利審閱）後以資料夾裝訂。；請依送審文件清單順序置放。
送件地點：請送至本會（地址請見本會網站公告）。
2. 線上通報：本會自 107 年 7 月起線上通報研究案（本會編號 **CMUH** 開頭）實施「送審文件無紙化」。

三、 檔案請逐一上傳至相對應欄位，不可上傳壓縮檔或上傳至上傳打包文件欄位。

類別	檔案上傳位置 (PTMS 項次)	表單名稱	說明
視需要	受試者說明及同意書	研究參與者之同意書簽名頁影本	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 若為免除知情同意之研究則免。 ➢ 受試者同意書簽名頁影本請依「收錄受試者清單」並依受試者參加研究狀況之本會最新核准版本[或個別受試者最近一次所簽署之本會核准版本]檢附。 ➢ 檢附原則如下： <ol style="list-style-type: none"> A. 影本需同時呈現受試者簽名和計畫主持人簽名部分及收錄受試者清單序號(含受試者識別代號)。 B. 如有多種不同 ICF，則各別依規定分別獨立上傳檔案，例如：主試驗 ICF、懷孕 ICF 等等……)。 C. 第一位受試者需檢附完整知情同意書影本。 D. 第二位至第十位檢附簽名頁 E. 第十一以上則以每十位抽 1 份檢附簽名頁（所抽尾數請相同），至多共 30 份。
視需要	本院發生之嚴重不良事件及非預期問題受試者摘要報告清單		<ul style="list-style-type: none"> ➢ 若未發生嚴重不良事件則不需檢附。 ➢ 每欄皆需填寫，請勿空白。 ➢ 若此嚴重不良事件符合本院病人安全警訊事件，應依相關作業準則規定立即向上呈報單位主管，並儘速提報「病人安全通報系統」。
視需要	含摘要之成果報表	成果報告	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 得免檢附；如欲檢附，內容所載研究初步分析結果、收案狀況，如：對象特質及本院收案人數等應與『結案申請書』相符。 ➢ 此為備查文件。
視需要	含摘要之成果報表	中文摘要	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 線上通報：不需檢附。 ➢ 紙本通報：請檢附最近一次本會核准之版本。

類別	檔案上傳位置 (PTMS 項次)	表單名稱	說明
視需要	含摘要之 成果報表	英文摘要	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 線上通報：不需檢附。 ➢ 紙本通報：請檢附最近一次<u>本會核准之版本</u>。
視需要		新醫療技術及新醫療器材臨床試驗成果報告	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 請視情況檢附。
視需要		新醫療技術及新醫療器材臨床試驗計畫執行報告	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 請視情況檢附。
視需要		新醫療技術及新醫療器材臨床試驗計畫執行情形	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 請視情況檢附。
必備	與本次通 報相關的 其他文件	研究案登錄檔	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 每格欄位皆請確實完整填寫。 ➢ 所填資訊需與申請書與所檢附文件資訊一致。
必備	與本次通 報相關的 其他文件	送審文件清單	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 基本資訊、聯絡人資訊欄位，皆請確實完整填寫。 ➢ 請勾選及核對所檢附之表單。 ➢ 線上通報：請下載送審文件清單（<u>線上通報適用</u>）；請以 PTMS「行政審查完成」通知信為簽收證明，本會不另用印紙本簽收單或送審證明。 ➢ 紙本通報：請下載送審文件清單（<u>紙本通報適用</u>）
必備	與本次通 報相關的 其他文件	臨床試驗終止案申請書	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 每格欄位請確實填寫。 ➢ 案件經系統送出即表示計畫主持人已確認所有文件並同意送件，主持人毋須另於末頁簽名及上傳。 ➢ 線上通報：請主持人於 PTMS 系統填寫「臨床試驗終止申請書」。 ➢ 紙本通報：請主持人於本會網站下載填寫「臨床試驗終止申請書」。
必備	與本次通 報相關的 其他文件	試驗終止受試者通知書	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 已納入受試者之研究案需送審此通知書，待本會核准後使用。
必備	與本次通 報相關的 其他文件	收錄受試者清單	<ul style="list-style-type: none"> ➢ 為「新案通過後至此次審查案件期間之收案人數現況」。 ➢ 檢附內容為每位受試者/每筆數，逐一填寫收案狀況。 ➢ 若為資料庫(無姓名/無特定/無明確/無法對應出對象者)，則請自行視本會核准之研究計畫執行內容逐筆列或加註說明資料庫相關資訊及筆數。

類別	檔案上傳位置 (PTMS 項次)	表單名稱	說明
必備		完整電子檔案	▶ 線上通報 ：請依前述說明上傳至 PTMS 系統送審文件之該文件相對應位置。 ▶ 紙本通報 ：資料電子檔光碟一份或 email 至 cmuh.irb@tool.caaumed.org.tw，email 主旨為「本會編號試驗終止完整電子檔」，如：「DMR101-IRB1-001 試驗終止完整電子檔」 ※請先確認電子檔無誤後，再送紙本。
視需要		試驗終止審查表	▶ 線上通報 ：不需檢附。 ▶ 紙本通報 ：請檢附，內容由本會填寫。

【小提醒】

(1) 新案通過開始收案後，請至該研究案之 PTMS 狀態下方【填寫第一位個案收案時間】，標註本計畫核准後，第 1 位個案收案時間。

(2) 相關名詞定義說明：

名詞	定義
第一位個案收案時間	第一位個案篩選的時間
最後一位個案收案時間	最後一位個案篩選的時間
本期間收案人數	上一次申請持續審查至此次審查送件期間，已簽署同意書接受篩選並納入之人數。
總收案人數=納入人數	新案通過後至此次審查送件期間，已簽署同意書接受篩選並納入之人數。
篩選人數	新案通過後至此次審查送件期間，已簽署同意書接受篩選之人數，若無特別篩選程序，可與收案人數相同。
完成人數	新案通過後至此次審查送件期間，已簽署同意書接受篩選並納入且已完成之人數。
嚴重不良事件及非預期問題件數	新案通過後至此次審查送件期間，向本會通報嚴重不良事件之報告件數。
非預期問題件數	新案通過後至此次審查送件期間，除了本會嚴重不良事件原則之六款情形（1.死亡、2.危及生命、3.永久性身心障礙、4.受試者之胎兒或新生兒先天性畸形、5.需住院或延長住院之併發症、6.其他可能導致永久性傷害之併發症）以外之情形，只要通報之事件、反應或問題符合(1)非預期、(2)相關及(3)涉及造成受試者或他人更大傷害風險者均屬之。
有意義之不良事件件數	新案通過後至此次審查送件期間，主持人判斷是屬於有意義的不良事件。
Screening failure	未納入試驗即篩選失敗
退出	已簽署同意書接受篩選並納入試驗後才退出